Pet/EP 2004/057209



28. 07. 7004 REC'D 0 2 SEP 2004 Produttive

Ministero delle Attività

Direzione Generale per lo Sviluppo Produttivo e la Competitività

Ufficio Italiano Brevetti e Marchi

Ufficio G2



Autenticazione di copia di documenti relativi alla domanda di brevetto per: Invenzione industriale N. MI2003A001291 del 25.06.2003

> Si dichiara che l'unita copia è conforme ai documenti originali depositati con la domanda di brevetto sopra specificata, i cui dati risultano dall'accluso processo verbale di deposito.

7 1 GIU 2004

COMPLIANCE WITH RULE 17.1 (8) OR (9)

IL FUNZIONARIO

Giampietro Carlotto

ille lesso (D)

AL MINISTERO DELLE AT UFFICIO ITALIANO BREVETTI I DOMANDA DI BREVETTO PER INVE	TIVITÀ PRODUTTIVE E MARCHI - ROMA INZIONE INDUSTRIALE, DEPOSITO RISERVE, ANTICIPATA ACCESSIBILITÀ	WODN'TO Y
A. RICHIEDENTE (I)	A STANCE, DEPOSITO RISERVE, ANTICIPATA ACCESSIBILITÀ	AL PUBBLICO W 3 10,33 Euro
1) Denuminazione RICERFA	ARMA S.r.L.	
Residenza MILANO		10/9
2) Denominazione		codice 12603-470159
Residenza		
8. RAPPRESENTANTE DEL RICHIEDENTE PE	DECCOLUMN D	codice 1 1 1 1 1 1 1 1 1
cognome nome Dr. Die	go Pallini ed altri	d. fiscale
denominazione studio di appartenenza via [C.so di Porta V	ittoria	20100
C. DOMICILIO ELETTIVO destinatario		()/
via	n. L. L. Città L.	
	Classe proposta (sez/cl/sch) /A/O/L/N	
USO di acido ialuro	onico per la preparazione di compani.	 per il
trattamento di afte	e del cavo orale	POLIT
<u> </u>		
ANTICIPATA ACCESSIBILITÀ AL PUBBLICO:		
E. INVENTORI DESIGNATI	SI LI NO XI SE ISTANZA: DATA L 1/L	1/ N° PROTOCOLLO
1) MACCHI Franco	131	Cognome nome
2)	4)	
F. PRIORITÀ	47	
nazione o organizzazione	tipo di priorità numero di domanda data di denosito co	
ı) i nessuna	S/R	Data N° Protocollo
2)		
G. CENTRO ABILITATO DI RACCOLTA COLTURE	THE MICROPORTION AND THE PROPERTY AND TH	<u> </u>
	and the state of t	
H. ANNOTAZIONI SPECIALI nessuna L		
DOCUMENTAZIONE ALLEGATA N. es.		
Doc. 1) [] PROV n. pag. [Q8]	diameter. In	SCIOGLIMENTO RISERVE
Doc. 2) O PROV n. lav.	riassunto con disegno principale, descrizione e rivendicazioni (obbligatorio 1 esemplare)	Lata N° Protocollo
Doc. 3) 1 RIS	disegno (obbligatorio se citato in descrizione, 1 esemplare)	
Ooc. 4) Q RIS	lettera d'incarico, procura o riferimento procura generale	
Ooc. 5) OI RIS	designazione inventore	
0	documenti di priorità con traduzione in italiano	confronta singole priorità
<u> </u>	autorizzazione o atto di cessione	L_/(/(/
	nominativo completo del richiedente	3/
8) altestati di versamento, totale Euro Cer	ntosessantadue/69	14
COMPILATO IL 25/Q6/2003 CONTINUA SI/HO (NO)	FIRMA DEL(I) RICHIEDENTE(I) Diego Pallini	obbligatorio
DEL PRESENTE ATTO SI RICHIEDE COPIA AUTENT	tica si/no SIJ	
CAMERA DI COMMEDONO	MTTANO	-
VEDDALE DI BEDGOITO	MILANO MILANO	
L'anno DUEMILATRE	Reg. A.	codic# 513
	i giórno WVENTICINQUE]. del mese di GIUGNO
nti) ricilieuente(i) sopraindicato(i) ha(hanno) present		la concessione del brevetto soprariportato.
I. ANNOTAZIONI VARIE DELL'UFFICIALE ROGANT	- all all all all all all all all all al	
	E	- someosisme der brevetto soprariportato.
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
L DEPOSITANTE		Solution of the series apparation and the series are series and the series and the series are series are series and the series are series are series are series are series and the series

p	R	n	2	p	E.	7	'n	Δ

.

RIASSUNTO INVENZIONE CON BI NUMERO DOMANDA L	SEGNO PRINCIPALE, DESCRIZIONE E RI	IVENDICAZIONE DATA DI DEPOSITO DATA DI RILASCIO	25067003
	onico per la preparazio e del cavo orale		per il
L. RIASSUNTO			
	onico per la preparazio so topico per il trattame		
			TA' PROJECTION OF THE PROJECT OF THE
л. DISEGNO			
·			
			•

4018PTIT

Notarbartolo & Gervasi S.p.A.

Descrizione dell'invenzione industriale dal titolo:

"Uso di acido ialuronico per la preparazione di composizioni per il trattamento di afte del cavo orale."

a nome di: RICERFARMA S.r.L.

con sede in: MILANO / IT

inventori designati: MACCHI Franco

M 2003 001291

CAMPO DELL'INVENZIONE

La presente invenzione riguarda l'impiego di acido ialuronico per il trattamento di afte del cavo orale.

STATO DELLA TECNICA

Le afte meglio note come afte ricorrenti del cavo orale (ROAU- recurrent oral aphthous ulceration) sono patologie ulcerose della mucosa orale che interessano più del 20% della popolazione. L'eziologia di tale disturbo deve ancora essere definita. Le afte sono ulcere rotonde o ovali sporgenti e attorniate da areole rosso lucente sul tessuto liscio della mucosa. Quasi tutti i tipi di afte ed anche quelle di minore entità provocano dolore.

Su un paziente su 10 una volta al mese si verifica 1 episodio all'anno, mentre nella maggioranza dei casi si assiste a 3-4 episodi annui. Le lesioni non trattate durano in genere 7-10 giorni e guariscono senza lasciare cicatrici. I trattamenti delle afte sono in genere diretti all'alleviamento dei sintomi, anche se numerosi tipi di terapie sono stati presi in considerazione per il trattamento delle afte.

Ad esempio gli analgesici per uso topico sono stati impiegati per il



sollievo dei sintomi, gli antinfiammatori per ridurre i cambiamenti patologici, mentre gli antibatterici sono stati contemplati per controllare le contaminazioni microbiche e le infezioni di tipo secondario.

Gli agenti antibatterici comprendono gli antibiotici (tetracicline) ed antisettici (clorexidina).

Collutori contenenti antibiotici ad ampio spettro sono stati in grado di ridurre le nuove ulcere, a seguito di un trattamento di 10 giorni. Questa azione è dovuta ad una riduzione delle microflora orale pertanto riducendo gli effetti di una infezione secondaria.

Tuttavia gli antibiotici hanno un potenziale effetto indesiderato di tipo micotico e possono provocare reazioni allergiche.

I collutori antibatterici possono portare qualche beneficio nel controllo del dolore, riducendo sia gli effetti causati dall'infezione secondaria, sia la durata delle ulcere. La clorexidina è in grado di ridurre il numero totale di giorni con le ulcere, ma non è stato di alcuna efficacia sull'incidenza o gravità delle medesime, inoltre provoca frequentemente l'alterazione del colore dei denti e della lingua e produce disturbi nel gusto.

L'acido ialuronico è un costituente naturale del tessuto connettivo.

In EP-A1-444492 si descrive l'impiego topico di acido ialuronico ad alto peso molecolare per il trattamento di affezioni infiammatorie del cavo orale quale ad esempio gengiviti.

SOMMARIO DELL'INVENZIONE

La Richiedente ha ora trovato che l'acido ialuronico è in grado di curare efficacemente le afte del cavo orale.

Infatti la Richiedente ha sorprendentemente trovato che l'acido ialuronico

è in grado non solo di alleviare i sintomi, e di ridurre la durata delle ulcere, ma anche di ridurre le ricorrenze di tali disturbi nonché la gravità delle medesime.

Oggetto della presente invenzione è pertanto l'uso di acido ialuronico per la preparazione di composizioni in particolare per uso topico per il trattamento di afte del cavo orale.

DESCRIZIONE DETTAGLIATA DELL'INVENZIONE

Le composizioni contenenti l'acido ialuronico per l'uso oggetto dell'invenzione sono preferibilmente preparazioni allo stato liquido, solido e/o semisolido sotto forma di emulsioni O/W (olio in acqua) e W/O (acqua in olio), unguenti e pomate, paste, gel, soluzioni, sospensioni, dispersioni, polveri, tensioliti, oleoliti o qualsiasi altra forma reologica atta ad essere utilizzata da sola e/o in combinazione con le altre, anche in forma di compresse, confetti, gomme, oppure sotto forma di qualsiasi altra soluzione applicativa conosciuta allo stato dell'arte e in grado di essere utilizzata per uso topico nella cavità orale.

Ancora più preferibilmente le composizioni topiche per l'uso oggetto della presente invenzione sono in forma di gel, collutori e spray per il cavo orale.

Preferibilmente l'acido ialuronico è in forma di sale sodico. L'acido ialuronico presenta preferibilmente peso molecolare medio compreso tra 800000 e 4.000.000 più preferibilmente tra 1.000.000 e 2.000.000.

Le composizioni topiche oggetto della presente invenzione preferibilmente contengono l'acido ialuronico in forma di sale sodico in concentrazioni comprese tra 0,01 e 10% in peso sul peso totale della



4018PTIT

Xilitolo

Policarbophil

PEG 40 olio di ricino idrogenato

Notarbartolo & Gervasi S.p.A.

composizione, più preferibilmente tra 0,01 e 5% in peso.

Si riportano a scopo illustrativo, ma non limitativo alcuni esempi di composizioni per uso topico a base di ialuronato sodico.

Composizione 1 gel

Sodio ialuronato peso medio molecolare 1.500.000 :	0,240 p.p.
Xilitolo	7,500 p.p.
Sodio carbossimetilcellulosa	4,500 p.p.
PEG 40 olio di ricino idrogenato	1,000 p.p
Gliceril monolaurato	0,700 p.p.
Policarbophil	0,800 p.p.
Acido lattico F.U.	0,060 p.p.
Sodio lattato	0,100 p.p.
EDTA	0,050 p.p.
Sodio saccarinato	0,220 p.p.
Aroma	0,500 p.p.
Diclorobenzilalcol	0,500 p.p.
COLORE CI 42090 (FD&C BLUE1)	0,00012 p.p.
COLORE CI47005 (D&C YELLOW 10)	0,00028 p.p.
Sodio idrossido	q.b a pH=6,5
Acqua	q.b.a 100
Composizione 2 collutorio	



7,500 p.p

0,600 p.p

0,150 p.p.

Sodio ialuronato peso medio molecolare medio 1.500.000: 0,025 p.p.

•	
4018PTIT	Notarbartolo & Gervasi S.p.A.
Acido lattico F.U.	0,060 p.p.
Sodio lattato	0,100 p.p.
EDTA	0,050 p.p.
Sodio saccarinato	0,018 p.p.
Aroma	0,100 p.p.
Diclorobenzilalcol	0,500 p.p.
Polisorbato 20	0.800 p.p.
COLORE CI 42090 (FD&C BLUE1)	0,00012 p.p.
COLORE CI47005 (D&C YELLOW 10)	0,00028 p.p.
Sodio idrossido	q.b a pH=6,5
Acqua demineralizzata	q.b.a 100
Composizione 3 spray	
Sodio ialuronato	0.100 p.p.
Xilitolo	7,500 p.p.
PEG 40 olio di ricino idrogenato	0,500 p.p.
Diclorobenzilalcol	0,500 p.p.
Acido lattico F.U.	0,060 p.p.
Sodio lattato	0,100 p.p.
EDTA	0,050 p.p.
Sodio saccarinato	0,220 p.p.
Aroma	0,200 p.p.
PVA	0,050 p.p.
Glicole propilenico	4,000 p.p.

H

q.b a pH=6,5

Sodio idrossido

4018PTIT

Notarbartolo & Gervasi S.p.A.

Acqua demineralizzata

q.b.a 100

 \mathcal{H}'

RIVENDICAZIONI

- 1. Uso di acido ialuronico per la preparazione di composizioni per il trattamento di afte del cavo orale.
- 2. Uso secondo la rivendicazione 1 in cui l'acido ialuronico è in forma di sale sodico.
- 3. Uso secondo la rivendicazione 2 in cui dette composizioni sono adatte per applicazione topica.
- 4. Uso secondo la rivendicazione 3 in cui dette composizioni per uso topico contengono il sodio ialuronato in concentrazioni comprese tra 0,01 e 10% in peso sul peso totale della composizione.
- 5. Uso secondo la rivendicazione 4, caratterizzato dal fatto che detta concentrazione è compresa tra 0,01 e 5% in peso sul peso totale della composizione.
- 6. Uso secondo una qualsiasi delle rivendicazioni 1-5, caratterizzato dal fatto che detto peso molecolare medio è compreso tra 800.000 e 4.000.000.
- 7. Uso secondo una qualsiasi delle rivendicazioni 1-5, in cui il peso medio molecolare dell' acido ialuronico è compreso tra 1.000.000 e 2.000.000.

Milano, li 25 Giugno 2003

p. RICERFARMA S.r.L.

II Mandatario

Dr. Diego Pallini

NOTARBARTOLO & GERVASI S.p.A.